

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 20. November 2003 (20.11.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/094832 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7:

A61K

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/04931

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. Mai 2003 (12.05.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 21 310.0 14.

14. Mai 2002 (14.05.2002)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): TRESPAPHAN GMBH [DE/DE]; Bergstrasse, 66539 Neunkirchen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BUSCH, Detlef [DE/DE]; 1. Gartenreihe 16, 66740 Saarlouis (DE). HÄDE,Petra [DE/DE]; Deutscherrnstrasse 23, 66117 Saarbrücken (DE). SCHMITZ, Bertram [DE/FR]; 2, route de Nacy, F-57200 Sarreguemines (FR).

(74) Anwalt: LUDERSCHMIDT, SCHÜLER & PARTNER; John-F.-Kennedy-Strasse 4, 65189 Wiesbaden (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: HIGHLY ACTIVE \$G(B)-NUCLEATING ADDITIVE FOR POLYPROPYLENE

(54) Bezeichnung: HOCHAKTIVES β-NUKLEIERUNGSADDITIV FÜR POLYPROPYLEN

(57) Abstract: The invention relates to a method for enhancing the fraction of \(\beta\)-crystal modification in polypropylene by compounding nanocrystalline substances. A \(\beta\)-fraction of 50-100 \(\psi\) is achieved with said method. The compounds are characterized by improved mechanical properties. The nanocrystalline powders can be directly compounded and compatibilized with surface-active substances in the PP matrix for better dispersion.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Erhöhung des Anteils der B-Kristallmodifikation in Polypropylen durch Einkompoundieren nanokristalliner Substanzen. Mit diesem Verfahren wird ein B-Anteil von 50-100 % erzielt. Die Kompounds zeichnen sich durch verbesserte mechanische Eigenschaften. Die Nanokristallinen Pulver können sowohl direkt einkompoundiert, als auch zur besseren Dispergierung in der PP-Matrix mit oberflächenaktiven Substanzen kompatibilisiert werden.



Hochaktives ß-Nukleierungsadditiv für Polypropylen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Erhöhung des Anteils der ß-Kristallmodifikation in Polypropylen.

10

5

15

20

25

Von Polypropylen sind neben der amorphen Phase drei verschiedene kristalline, die α -, ß-, und γ -Phasen bekannt. Beim Abkühlen von Polypropylenschmelzen bildet sich üblicherweise überwiegend das α-kristalline PP. Durch eine bestimmte Temperaturführung beim Abkühlen einer Polypropylenschmelze kann ein erhöhter Anteil an ß-kristalliner Phase, erzeugt werden. Der auf diese Weise erzeugte Anteil an ß-kristallinenem PP beträgt weniger als 10 %. Die hexagonale ß-Modifikation des PP's zeichnet sich gegenüber der monoklinen α-Modifikation durch bessere mechanische Eigenschaften. insbesondere erhöhter Schlagzähigkeit und weist Spannugsriß-beständigkeit aus. Daneben die **ß-Modifikation** des Polypropylens mit 148-150°C einen deutlich niedrigeren Schmelzpunkt gegenüber der α-Modifikation mit einem Schmelzpunkt von 160°C auf. Ein erhöhter Anteil an ßkristallinem PP wirkt sich daher in einigen Anwendungen günstig auf bestimmte Gebrauchseigenschaften des Polypropylens aus. Aus diesem Grund wurden in der Vergangenheit einige Additive entwickelt, die zu noch höheren Anteilen an Polypropylen in der ß-Modifikation führen und daher im allgemeinen als ß-Nukleatoren oder ß-Nukleierungsmittel bezeichnet werden.

Als $\[mathcal{B}$ -Nukleator mit hoher Aktivität ist der Farbstoff γ -Quinacridone in dem Deutschen Patent 1188278 beschrieben. Der Farbstoff Dihydroquinacridine ist auf Grund seiner $\[mathcal{B}$ -nukleierenden Wirkung im Deutschen Patent 344359 patentiert. Der Nachteil dieses Nukleierungsmittel ist jedoch die intensive Rotfärbung und die mangelnde thermische Stabilität, die oftmals beim Kompoundieren zur Zersetzung des Nukleierungsmittels und damit zum Verlust seiner Aktivität führt. Im US-Patent 3540979 ist das Calciumsalz der Phtalsäure als thermisch stabiles

Nukleierungsmittel beschrieben. Der Nachteil dieses Nukleierungsmittel ist die geringe Aktivität. Der damit erzielte Anteil an ß-kristallinen PP beträgt höchsten 70% (K~0,5-0,7).

Ein zweikomponenten Nukleierungssystem aus Calciumcarbonat und organischen Dicarbonsäuren beschreibt DE 3610644. Dieses Nukleierungssystem zeigt in der Praxis jedoch eine schwankende Aktivität. Daher mangelt es an Reproduzierbarkeit. Den direkten Einsatz der Calciumsalze der in DE 3610644 beschriebenen Dicarbonsäuren ist im Patent DE 4420989 beschrieben. Die ß-nukleierende Wirkung verschiedener Dicarboxamide insbesondere N,N-Dicyclohexyl-2,6-Naphtalen dicarboxamide beschreibt EP-0557721. Nachteil dieses Nukleators sind, die hohen Eduktkosten, sowie komplizierte Syntheseschritte bei der Herstellung.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung bestand darin, ein Verfahren zur Erzeugung von ß-kristallinem Polypropylen zur Verfügung zu stellen. Mittels dieses Verfahrens sollen hohe ß-Anteile reproduzierbar und zuverlässig erreicht werden können. Das Verfahren soll einfach und effizient durchführbar sein. Die Modifizierung mit einem ß-Nukleierungsmittel darf die üblichen wichtigen Gebrauchseigenschaften des Polypropylens nicht beeinträchtigen.

20

25

15

Diese Aufgabe wird gelöst durch Verfahren zur Herstellung einer Polypropylenmischung mit erhöhtem Anteil an ß-kristallinen Polypropylen, bei welchem man eine Polypropylenmischung aus nanoskaligem Eisenoxid und Polypropylen bei einer Temperatur von mindestens 150°C aufschmilzt und anschließend derart abkühlt, daß die abgekühlte Polypropylenschmelze einen erhöhten Anteil von ß-kristallinem Polypropylen aufweist.

Die vorliegende Erfindung beruht auf der Entdeckung, das nanoskalige Eisenoxide beim Abkühlen einer PP-Schmelze, die diese Eisenoxide enthält, zur Bildung eines hohen Anteils von ß-kristallinem Polypropylen führen. Die abgekühlte Schmelze mit einem hohen ß-Anteil bildet eine transparente PP-Matrix, da die Partikelgröße der nanoskaligen Eisenoxide deutlich kleiner als die Wellenlänge des sichtbaren Lichtes ist. Nanoskalige Eisenoxide haben im allgemeinen eine mittlere Teilchengröße von 1 bis 50nm.

5

10

15

20

25

Es wurde gefunden, daß als ß-nukleierende Eisenoxide Eisen (II) und Eisen (III) Oxide, sowie gemischte Eisen (II) und (III) Oxide besonders geeignet sind, beispielsweise Fe₂O₃ oder Fe₃O₄. Hierunter sind diejenigen Eisenoxide mit einer kubisch dichtesten Kugelpackung besonders geeignet, bei welchen die O²⁻ - Ionen ein kubisches Gitter bilden in dem die Fe³⁺-Ionen willkürlich auf die oktaedrischen und teraedrischen Lücken verteilt sind (Fe₂O₃) oder im Falle von Mischoxiden (Fe₃O₄) die Fe²⁺ die oktaedrischen Lücken und Fe³⁺ die tetraedrischen Lücken besetzen. Insbesondere haben sich nanoskaliger Magnetit und nanoskaliger Maghemit als besonders wirksame ß-Nukleierungsmittel in Polypropylen erwiesen.

Zur besseren Dispergierbarkeit der nanoskaligen Eisenoxide in der PP-Matrix können die Eisenoxid-Pulver durch den Zusatz oberflächenaktiver Substanzen, wie z.B. mit höherwertigen Carbonsäuren, Silanen, Aminen oder Sulfonaten hydrophobisiert werden. Derartige Verfahren sind an sich im Stand der Technik bekannt, beispielsweise in Macromol. Mater. Eng. 275, 8-17 (2000) sowie in GAK 5/1988 Jahrgang 41, Seite 211 ff oder Macromol. Rapid Commun, 2001, 22, 176-180 beschrieben. Besonders bevorzugte Beschichtungen der nanoskaligen Eisenoxide bestehen aus langkettigen Fettsäuren, wie Ölsäure oder Stearinsäure.

Die Synthese der nanokristallinen Eisenoxide kann über an sich bekannte herkömmliche Verfahren wie z.B., Sol-Gel-Prozess, Flammpyrolyse, EDOC oder Fällungsreaktionen erfolgen. Nach diesen Verfahren können nanoskalige Eisenoxide mit einer Partikelgröße im Bereich von 1 bis 50 nm, vorzugsweise 5 bis

30nm, insbesondere 10 bis 20nm hergestellt werden. Besonders geeignet ist die Fällung aus Fe²⁺und/oder Fe³⁺-ionenhaltigen Solen durch Laugenzugabe (Nouveau Journal De Chimie, Vol. 7, N° 5-1983, p. 325). Die nanokristallinen Eisenoxide können gegebenenfalls einem hydrothermalen Nachbehandlungsschritt zur Erhöhung der Kristallinität unterzogen werden, indem die frisch gefällten nanoskaligen Eisenoxide für eine gewisse Zeit bei erhöhtem Druck und erhöhter Temperatur gehalten werden.

Die vorstehend beschriebenen nanoskaligen Eisenoxide werden mit üblichen Verfahren in die Polypropylenmatrix eingearbeitet. Hierzu werden beispielsweise mechanische Vormischungen aus Propylengranulat und dem nanoskaligen Eisenpulver hergestellt und anschließend in einem Zweischneckenextruder compoundiert. Zur Vermeidung von Agglomeration der nanoskaligen Teilchen ist es Beschichtungen vorstehend beschriebenen eine der vorteilhaft Hydrophobisierung der Eisenoxide vor dem eincompoundieren aufzubringen. Derartige Verfahren zum compoundieren von nanoskaligen Zusatzstoffen sind beispielsweise in Macromol. Rapid Commun, 2001, 22, 176-180 beschrieben. Diese Verfahren sind auch zur Herstellung von Compounds für die vorliegende Erfindung geeignet.

20

25

15

5

10

Die Mischung aus Polypropylen und nanoskaligem Eisenoxid enthält im allgemeinen mindestens 85 Gew.-%, vorzugsweise 90 bis <100 Gew.-%, insbesondere 98 bis <100 Gew.-%, eines Polypropylens. Im allgemeinen enthält das Propylenpolymer mindestens 90 Gew.-%, vorzugsweise 94 bis 100 Gew.-%, insbesondere 98 bis 100 Gew.-%, Propylen. Der entsprechende Comonomergehalt von höchstens 10 Gew.-% bzw. 0 bis 6 Gew.-% bzw. 0 bis 2 Gew.-% besteht, wenn vorhanden, im allgemeinen aus Ethylen und/oder Butylen. Die Angaben in Gew.-% beziehen sich jeweils auf das Propylenpolymere. Geeignete Mischpolymerisate, welche Ethylen und/oder Butylen als Comonomer enthalten sind statistische Mischpolymerisate oder Blockcopolymere.

15

20

25

Bevorzugt sind isotaktische Propylenhomopolymere mit einem Schmelzpunkt von 140 bis 170°C, vorzugsweise von 155 bis 165°C, und einen Schmelzflußindex (Messung DIN 53 735 bei 21,6 N Belastung und 230°C) von 1,0 bis 50 g/10 min, vorzugsweise von 1,5 bis 20 g/10 min. Der n-heptanlösliche Anteil des Polymeren beträgt im allgemeinen 1 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 2-5 Gew.-% bezogen auf das Ausgangspolymere. Die Molekulargewichtsverteilung des Propylenpolymeren kann variieren.

Das Verhältnis des Gewichtsmittels M_w zum Zahlenmittel M_n liegt im allgemeinen zwischen 1 und 15, vorzugsweise bei 2 bis 10, ganz besonders bevorzugt bei 2 bis 6. Eine derartig enge Molekulargewichtsverteilung des Propylenhomopolymeren erreicht man beispielsweise durch dessen peroxidischen Abbau oder durch Herstellung des Polypropylens mittels geeigneter Metallocenkatalysatoren.

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung ist das eingesetzte Polypropylen der Basisschicht hochisotaktisch. Für derartige hochisotaktische Polypropylene beträgt der mittels ¹³C-NMR-Spektroskopie bestimmte Kettenisotaxie-Index des n-heptanunlöslichen Anteils des Polypropylens mindestens 95 %, vorzugsweise 96 bis 99 %.

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung von Polypropylen mit einem erhöhten Anteil an ß-kristallinem Polypropylen wird zunächst eine Mischung aus Polypropylen und nanoskaligem Eisenoxid bei geeigneten Temperaturen aufgeschmolzen. Diese Temperatur liegt im allgemeinen in einem Bereich von 150 bis 165°C. Das Aufschmelzen erfolgt vorzugsweise in einem geeigneten Extruder, beispielsweise in einem Zweischneckenextruder, welcher gleichzeitig eine gute Mischung des nanoskaligen Eisenoxids im Polypropylen gewährleistet. Die aufgeschmolzene Mischung wird extrudiert und bei geeigneten Temperaturen abgekühlt. In anderen Verfahrensvarianten erfolgt die Herstellung der Mischung

bzw. des Compounds wie vorstehend beschrieben in einem vorgelagerten Arbeitsschritt. Diese Compounds werden anschließend in dem erfindungsgemäßen Verfahren zusammen mit reinem Polypropylen eingesetzt. Die Compounds können in einem beliebigen Extrusionswerkzeug oder in einem Kneter aufgeschmolzen und mit Polypropylen gemischt werden. Es ist erfindungswesentlich, daß nach der Extrusion die Abkühlung der eisenoxidhaltigen Schmelze derart erfolgt, daß die ßnukleierende Wirkung der nanoskaligen Eisenoxide zum Tragen kommt. Hierfür ist es bevorzugt die Schmelze langsam bei einer Temperatur in einem Bereich von 60 bis 130 °C, vorzugsweise bei 80 bis 125°C abzukühlen. Je näher diese Temperatur in der Nähe der Kristallisationstemperatur des ß-kristallinen Polypropylens (ca. 139°C) liegt, umso günstiger sind die Bedingungen für die Ausbildung der ßkristallinen Modifikation. Auf diese Wiese kann über die Auswahl der Temperatur beim Abkühlen ein mehr oder weniger hoher Anteil an ß-Polypropylen erzeugt werden. Zusätzlich hat die Verweildauer der abkühlenden Schmelze bei der jeweiligen Temperatur einen Einfluß auf den erzielten ß-Anteil. Zur Erzielung eines größtmöglichen ß-Anteils sollte die Schmelze langsam bei höheren Temperaturen (120-130°C) abgekühlt werden, wobei die notwendige Verweildauer bei der gegebenen Temperatur im Einzelfall von der Formgebung bei der Extrusion abhängt.

20

15

5

10

Je nach Anwendungsfall können auch niedrigere ß-Anteile im Polypropylen ausreichend sein. Die ß-nukleierenden Eisenoxide wirken sich in diesen Fällen positiv aus, da die Abkühlrate erhöht werden kann, d.h. schneller Abzugsgechwindigkeiten eingesetzt werden können.

25

Mittels des erfindungsgemäßen Verfahrens ist es möglich bei entsprechenden Abkühlbedingungen einen Gehalt an ß-PP von >90% (DSC-Methode) zu erzielen. Beispielsweise wurden über DSC Messungen (Methode nachstehend beschrieben) an isotaktischem Polypropylen mit 1 Gew.-% nanoskaligem Eisenoxid ein Anteil von

ß-kristallinem Polypropylen von 92 % bestimmt.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann vorteilhaft bei der Herstellung von Folien, Formkörpern, insbesondere Rohren und Schläuchen, Fasern und anderen Extrusionen angewendet werden. Der erhöhte ß-Anteil im Polypropylen wirkt sich bei den verschiedensten Extrusionsanwendungen günstig aus, beispielsweise da die Extrusionstemperaturen reduziert werden können. Für einige Anwendungen ist ein erhöhter Anteil an ß-kristallinem Polypropylen vorteilhaft, da hierdurch Gebrauchseigenschaften des Polypropylens verbessert werden, z.B. erreicht man Spannungsrißbeständigkeit und Kerbschlagzähigkeit eine höhere Polypropylens. In einer weiteren Anwendung nutzt man den hohen ß-Anteil im Polypropylen zur Herstellung von porösen Folien durch Umwandlung der ß-Modifikation in die alpha-Modifikation bei der Verstreckung von Folien oder zur Erzeugung von rauhen Oberflächen einer verstreckten Folie aus.

15

20

25

10

5

Bei einem derartigen Verfahren zur Herstellung einer Folie wird nanoskaliges Eisenoxid und Polypropylen gemischt und in einem Extruder bei einer Temperatur von mindestens 150°C aufgeschmolzen. Die Schmelze wird durch eine Flachdüse extrudiert und derart zu einer Vorfolie abkühlt und verfestigt, daß in der Vorfolie der gewünschte Anteil an ß-kristallinem Polypropylen entsteht. Für die Herstellung einer mikroporösen Folien wird im allgemeinen ein Anteil von mindestens 40%, vorzugsweise 60 bis 80%, an ß-Polypropylen (gemessen nach DSC) in der Vorfolie angestrebt, wohingegen zur Erzeugung von Oberflächenrauhigkeiten geringere Anteile von beispielsweise 10 bis 40% ausreichend sein können. Anschließend wird die Vorfolie in an sich bekannter Weise erwärmt und in Längsrichtung verstreckt, vorzugsweise bei einer Temperatur weniger als 140°C, vorzugsweise 90 bis 125°C und mit einem Streckfaktor von 3:1 bis 5:1. Nach der Längsstreckung wird die längsgestreckte Folie erneut erwärmt und in Querrichtung verstreckt, vorzugsweise bei einer Temperatur größer 140°C von 145 bis 160°C und mit einem

10

15

20

Streckverhältnis von 3:1 bis 6:1. Durch die gewählten Temperatur bei der Verstreckung wandelt sich das ß-kristalline Polypropylen der Vorfolie in die alpha Modifikation des Polypropylens um und erzeugt je nach Verfahrensbedingungen eine durchgehende poröse Netzstruktur in der Folie oder zumindest eine Oberflächenrauhigkeit durch kraterartige Vertiefungen, die bei den Umwandlungsprozeßen entstehen.

Zur Bestimmung des ß-kristallinen Anteils in Polypropylen der mittels des erfindungsgemäßen Verfahrens erzielt werden kann, können zwei Methoden eingesetzt. Zum einen kann der ß-Anteil mittels DSC bestimmt werden und zum anderen über Röntgenweitwinkelstreuung.

Die Charakterisierung mittels DSC wird in J. o. Appl. Polymer Science, Vol. 74, p.: 2357-2368, 1999 von Varga beschrieben und folgendermaßen durchgeführt: Die mit dem ß-Nukleator additivierte Probe wird in der DSC zunächst mit einer Aufheizrate von 20°C/min auf 220°C erhitzt und aufgeschmolzen (1. Aufheizen). Danach wird sie mit einer Kühlrate von 10°C/min auf 100°C abgekühlt, bevor sie mit einer Heizrate von 10°C/min (2. Aufheizen) wieder aufgeschmolzen wird. Beim 2. Aufheizen wird aus dem Verhältnis der Schmelzenthalpien der ß-kristallinen Phase ($H_{\rm B}$) zu der Summe der Schmelzenthalpien von ß- und α -kristalliner Phase ($H_{\rm B}$ + H_{α}) der Kristallinitätsgrad $K_{\rm B,DSC}$ bestimmt.

$$K_{B,DSC} = (H_B)/(H_B + H_{\alpha})$$

25 Bei der zweiten Methode wird der Kristallinitätsgrad aus dem Röntgenweitwinkeldiagramm durch die Turner-Jones-Gleichung (Makromolekulare Chem. 75 (1964) 134) beschrieben:

$$K_{G,X-Ray} = [k_{G1}]/[k_{G1}]/[k_{G1} + (k_{\alpha 1} + k_{\alpha 2} + k_{\alpha 3})]$$

Dabei ist $K_{S,X-Ray}$ der S-Anteil, k_{s1} die Höhe des Peaks der S-Phase und $k_{\alpha1}$, $k_{\alpha2}$, $k_{\alpha3}$ die Höhe der drei Peaks der α -Phase.

Da $\[Bar{G}$ -Kristallines PP thermodynamisch metastabil ist und sich bei höheren Temperaturen in die thermodynamisch stabile α -Phase umwandelt wird über die Röntgenweitwinkelstreuung immer ein höherer $\[Bar{G}$ -Anteil als mittels der DSC-Methode gefunden.

Beispiel 1:

10

15

5

Ein nanokristallines Eisenoxid (Fe3O4) wurde in einem Zweischneckenextruder ZSK 30 bei einer Temperatur von 200°C in ein isotaktisches Polypropylen eincompoundiert. Das Polypropylen war ein isotaktisches Homopolymer mit einem Schmelzpunkt von 162°C und einem MFI von.... (Exxon Escorene PP 4352 F1). Das nanokristalline Eisenoxid hatte eine mittlere Teilchengröße von 13 nm. Es handelte sich dabei um Magnetit, der eine charakteristische schwarze Farbe aufwies. Es wurde eine Menge von 3 Gew.-% des Eisenoxids in das Polypropylen eingearbeitet.

Beispiel 2

20 Es w

Es wurde ein Nanokomposite wie in Beispiel 1 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 1 wurde das nanoskalige Eisenoxid vor der Compoundierung mit Stearinsäure oberflächenmodifiziert und die Konzentration an Magnetit wurde von 3 auf 1Gew.-% erniedrigt.

25 Beispiel 3

Es wurde ein Nanokomposite wie in Beispiel 2 beschrieben hergestellt. Im Unterschied zu Beispiel 2 wurde das nanoskalige Eisenoxid vor der Oberflächenmodifizierung mit Stearinsäure einer hydrothermalen Nachbehandlung unterworfen und die Konzentration wurde von 1 auf 2 Gew.-% erhöht.

Der jeweilige ß-Anteil der Nanokomposite nach den Beispielen 1 bis 3 wurde wie beschrieben über DSC aus der 2. Aufheizkurve bestimmt.

Beispiel Nr.	n-Partikel	Konz. [Gew.: %]	ß-Anteil [%]
1	n-Fe ₃ O ₄	3	~70
2	n-Fe ₃ O ₄ , Oberflächenmodifikator Stearinsäure	1	~90
3	n-Fe₃O₄, Hydrothermal nachbe- handelt, Oberflächenmodifikator Stearinsäure		~70

5

30

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung von Polypropylen mit einem erhöhten Anteil an ßkristallinen Polypropylen, dadurch gekennzeichnet, daß man nanoskaliges
 Eisenoxid und Polypropylen mischt und bei einer Temperatur von mindestens
 150°C aufschmilzt und anschließend derart abkühlt, daß die abgekühlte
 Polypropylenschmelze einen erhöhten Anteil von ß-kristallinem Polypropylen
 aufweist.
 - 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet daß beim Abkühlen der Polypropylenschmelze ein Anteil von ß-kristallinem Polypropylen von mehr als 50 %, vorzugsweise 70 bis < 100 % erzeugt wird.
 - 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Abkühlung der Polypropylenschmelze in einem Temperaturbereich von 100 140°C erfolgt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man die Mischung aus Polypropylen und Eisenoxid in einem Extruder, vorzugsweise in einem Zweischneckenextruder bei einer Temperatur von 150 bis 170°C aufschmilzt.
- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß das
 25 Polypropylen der Mischung ein isotaktisches Polypropylen mit einem Schmelzpunkt im Bereich von 140 bis 170°C ist.
 - 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Polypropylen ein Mischpolymerisat ist mit einem Comonomeranteil an Ethylen und/oder Butylen von bis zu 10 Gew.-%.

7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6 dadurch gekennzeichnet, daß das Polypropylen eine Mischung aus Propylenhomopolymer und Propylencopolymer ist.

5

8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das nanoskalige Eisenoxid eine mittlere Teilchengröße von weniger als 50 nm, vorzugsweise 1 bis 30 nm aufweist.

10

9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Eisenoxid Fe(II)- oder Fe(III)-Oxid umfaßt.

10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Eisenoxid eine kubisch dichteste Kugelpackung der O²-lonen aufweist.

15

11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß das Eisenoxid Fe₃O₄ oder Fe₂O₃ ist.

20

12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Eisenoxid Magnetit oder Maghemit ist.

13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß das Eisenoxid mit einer Oberflächenbeschichtung versehen ist.

25

- Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, die 14. Verfahren nach Oberflächenbeschichtung aus langkettigen Fettsäuren, vorzugsweise Ölsäure oder Stearinsäure, Silaner, Aminen oder Sulfonaten besteht.
- 15. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Mischung

10

15

aus Polypropylen und nanoskaligen Eisenoxid herstellt und diese Mischung aufschmilzt und abkühlt.

- 16. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Compound aus Polypropylen und nanoskaligem Eisenoxid herstellt und dieses Compound mit Polypropylen mischt, aufschmilzt und abkühlt.
- 17. Verfahren zur Herstellung einer biaxial verstreckten Flachfolie, dadurch gekennzeichnet, daß man nanoskaliges Eisenoxid und Polypropylen mischt und in einem Extruder bei einer Temperatur von mindestens 150°C aufschmilzt und die Schmelze durch eine Flachdüse extrudiert und die Schmelze derart zu einer Vorfolie abkühlt, daß ein Anteil von mindestens 50% (gemessen nach DSC) ß-kristallines Polypropylen entsteht, und danach die Vorfolie erwärmt und in Längsrichtung verstreckt und abkühlt, anschließend erneut erwärmt und in Querrichtung verstreckt, und wobei die Temperatur bei der Längsstreckung so gewählt wird, daß sich das ß-kristalline Polypropylen der Vorfolie in die alpha Modifikation des Polypropylens umwandelt.
- 18. Verfahren nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß die biaxial orientierte Folie opak und porös ist.

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 20. November 2003 (20.11.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2003/094832 A3

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C08L 23/12, B29B 7/90, C08J 3/20
- C08K 3/22,
- (21) Internationales Aktenzeichen:
- PCT/EP2003/004931
- (22) Internationales Anmeldedatum:

12. Mai 2003 (12.05.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 102 21 310.0

14. Mai 2002 (14.05.2002) D

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): TRESPAPHAN GMBH & CO. KG. [DE/DE]; Bergstrasse, 66539 Neunkirchen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BUSCH, Detlef [DE/DE]; 1. Gartenreihe 16, 66740 Saarlouis (DE).
 HÄDE,Petra [DE/DE]; Deutscherrnstrasse 23, 66117 Saarbrücken (DE). SCHMITZ, Bertram [DE/FR]; 2, route de Nacy, F-57200 Sarreguemines (FR).
- (74) Anwalt: LUDERSCHMIDT, SCHÜLER & PARTNER; John-F.-Kennedy-Strasse 4, 65189 Wiesbaden (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 22. Juli 2004

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: HIGHLY ACTIVE β-NUCLEATING ADDITIVE FOR POLYPROPYLENE

(54) Bezeichnung: HOCHAKTIVES β -NUKLEIERUNGSADDITIV FÜR POLYPROPYLEN

- (57) Abstract: The invention relates to a method for enhancing the fraction of β-crystal modification in polypropylene by compounding nanocrystalline substances. A β-fraction of 50-100 % is achieved with said method. The compounds are characterized by improved mechanical properties. The nanocrystalline powders can be directly compounded and compatibilized with surface-active substances in the PP matrix for better dispersion.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Erhöhung des Anteils der β-Kristallmodifikation in Polypropylen durch Einkompoundieren nanokristalliner Substanzen. Mit diesem Verfahren wird ein β-Anteil von 50-100 % erzielt. Die Kompounds zeichnen sich durch verbesserte mechanische Eigenschaften. Die Nanokristallinen Pulver können sowohl direkt einkompoundiert, als auch zur besseren Dispergierung in der PP-Matrix mit oberflächenaktiven Substanzen kompatibilisiert werden.



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/EP 03/04931

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER COSK 3/22 COSK A. CLASS C08L23/12 B29B7/90 C08J3/20 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system tollowed by classification symbols) IPC 7 C08K B29B C08J Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category * Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to daim No. X DE 20 44 342 A (MONTECATINI S.P.A.) 1-18 18 March 1971 (1971-03-18) page 2, paragraph 2 page 3, paragraph 2 page 4, paragraph 2 DE 23 32 583 A (GEN ELECTRIC) Α 1-18 28 February 1974 (1974-02-28) examples 1-5 page 19, line 14 - line 15 Α DE 36 10 644 A (SHANGHAI INST ORGANIC 1 - 18CHEM) 2 October 1986 (1986-10-02) cited in the application claims 1-15 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents : 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention *E* earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date °L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *O* document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed *&* document member of the same patent family Date of the actual completion of the International search Date of mailing of the international search report 28 October 2003 04/11/2003 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Siemens, T

INTERNATIONAL SEARCH RÉPORT Information on patent family members

Internation pplication No PCT/EP 03/04931

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 2044342	A	18-03-1971	BE	755966 A1	10-03-1971
			DE	2044342 A1	18-03-1971
			ES	383519 A1	16-12-1972
			FR	2061145 A5	18-06-1971
			GB	1306460 A	14-02-1973
			NL	7013194 A	15-03-1971
			US	3681280 A	01-08-1972
DE 2332583	Α	28-02-1974	US	3997494 A	14-12-1976
			AR	197993 A1	24-05-1974
			AU	473427 B2	24-06-1976
			AU	5736873 A	09-01-1975
			BE	802552 A1	16-11-1973
			DE	2332583 A1	28-02-1974
			DE	2365507 A1	22-05-1975
			DK	490375 A	30-10-1975
			DK	490475 A	30-10-1975
			ES	417002 A1	01-03-1976
			ES	437263 A1	01-04-1977
			FR	2192897 A1	15-02-1974
			GB	1443461 A	21-07-1976
			IN	144625 A1	20-05-1978
			IN	140294 A1	09-10-1976
			IT	991274 B	30-07-1975
			JP	49080141 A	02-08-1974
			JP	54008228 B	13-04-1979
			NL	7310025 A	22-01-1974
			SE "	399006 B	30-01-1978
			SE	7610421 A	20-09-1976
			TR	18338 A	10-05-1977
			ÜS	3962531 A	08-06-1976
			US	4045403 A	30-08-1977
			US	4046849 A	06-09-1977
			ZA	7304140 A	29-05-1974
DE 3610644	Α	02-10-1986	CN	85100465 A	09-07-1986
			DE	3610644 A1	02-10-1986
			JP	2055797 C	23-05-1996
			JP	7084502 B	13-09-1995
			JP	61281105 A	11-12-1986
			US	5231126 A	27-07-1993

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 03/04931

IPK 7	Fizierung des Anmeldungsgegenstandes C08K3/22 C08L23/12 B29B7/90	C08J3/20	
	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas RCHIERTE GEBIETE	ssifikation und der IPK	
Recherchie	nter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ole)	
IPK 7	C08K B29B C08J		
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal		
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DE 20 44 342 A (MONTECATINI S.P.A 18. März 1971 (1971-03-18)	A.)	1–18
	Seite 2, Absatz 2 Seite 3, Absatz 2 Seite 4, Absatz 2		
A	DE 23 32 583 A (GEN ELECTRIC) 28. Februar 1974 (1974-02-28) Beispiele 1-5 Seite 19, Zeile 14 - Zeile 15		1-18
A	DE 36 10 644 A (SHANGHAI INST ORG CHEM) 2. Oktober 1986 (1986-10-02 in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1-15	1-18	
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
* Besonder *A' Veröffe aber i *E' ålteres	ninternationalen Anmeidedatum I worden ist und mit der r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden		
'L' Verôffe scheir ander soll or	eldedatum veröffentlicht worden ist antlächung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt)	 "X" Veröffentlichung von besonderer Bedei kann allein aufgrund dieser Veröffentlis erfinderischer Tätigkeit beruhend betre "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedei kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit 	chung nicht als neu oder auf achtet werden utung: die beanspruchte Erfindung wit beruhend betrachtet
'O' Veröffe eine E 'P' Veröffe	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benufzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	Verbindung gebracht wird und nahellegend ist
	Abschlusses der Internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Re	cherchenberichts
2	28. Oktober 2003	04/11/2003	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Siemens, T	

INTERNATIONALER CHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internation Aktenzeichen
PCT/EP 03/04931

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitgiled(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 2044342	A	18-03-1971	BE	755966 A1	10-03-1971
UE 2044342	"	10 00 17.1	DE	2044342 A1	18-03-1971
			ES	383519 A1	16-12-1972
			FR	2061145 A5	18-06-1971
			GB	1306460 A	14-02-1973
			NL	7013194 A	15-03-1971
			US	3681280 A	01-08-1972
		28-02-1974	us	3997494 A	14-12-1976
DE 2332583	A	20-02-19/4	AR	197993 A1	24-05-1974
			AU	473427 B2	24-06-1976
					09-01-1975
			AU Be	5736873 A 802552 A1	16-11-1973
					28-02-1974
			DE	2332583 A1	22-05-1975
			DE	2365507 A1	
			DK	490375 A	30-10-1975 30-10-1975
			DK	490475 A	
			ES	417002 A1	01-03-1976
			ES	437263 A1	01-04-1977
			FR	2192897 A1	15-02-1974
			GB	1443461 A	21-07-1976
			IN	144625 A1	20-05-1978
			IN	140294 A1	09-10-1976
			IT	991274 B	30-07-1975
			JP	49080141 A	02-08-1974
			JP	54008228 B	13-04-1979
			NL	7310025 A	22-01-1974
			SE	399006 B	30-01-1978
			SE	7610421 A	20-09-1976
			TR	18338 A	10-05-1977
			US	3962531 A	08-06-1976
			US	4045403 A	30-08-1977
			US	4046849 A	06-09-1977
			ZA	7304140 A	29-05-1974
DE 3610644	A	02-10-1986	CN	85100465 A	09-07-1986
			DE	3610644 A1	02-10-1986
			JP	2055797 C	23-05-1996
			JP	7084502 B	13-09-1995
			JP	61281105 A	11-12-1986
			US	5231126 A	27-07-1993